```
2/4/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.
IM- *Image available*
AA- 2000-293146/ 200025 |
XR- <XRAM> C00-088669
XR- <XRPX> N00-219771
TI- Novel antisense nucleic acids targeted to specific sequences within
    ICAM-1 gene, useful for treating inflammation and metastasis
PA- DEUT KREBSFORSCHUNGSZENTRUM (DEKR-N)
AU- <INVENTORS> HAAS R; KRONENWETT R; PATZEL V; SCZAKIEL G; STEIDL U
NC- 088
NP- 007
PN- WO 200018907 A2 20000406 WO 99EP6972
                                            A 19990921 200025 B
PN- DE 19844111 A1 20000420 DE 1044111
                                            A 19980925 200026
                                            A 19990921 200035
                 A 20000417 AU 9961936
PN- AU 9961936
                 A2 20010718 EP 99948807
                                          A 19990921 200142
PN- EP 1115858
    <AN> WO 99EP6972
                       A 19990921
                                           A 19990921 200325
                 B1 20030402 EP 99948807
PN- EP 1115858
                       A 19990921
    <AN> WO 99EP6972
                 G 20030508 DE 504870
                                          - A 19990921 200332
PN- DE 59904870
                       A 19990921
    <AN> EP 99948807
                       A 19990921
    <AN> WO 99EP6972
                 T3 20031216 EP 99948807
                                            A 19990921 200413
PN- ES 2196864
AN- <LOCAL> WO 99EP6972 A 19990921; DE 1044111 A 19980925; AU 9961936 A
    19990921; EP 99948807 A 19990921; WO 99EP6972 A 19990921; EP
99948807 A
    19990921; WO 99EP6972 A 19990921; DE 504870 A 19990921; EP 99948807
    19990921; WO 99EP6972 A 19990921; EP 99948807 A 19990921
AN- <PR> DE 1026110 A 19990608; DE 1044111 A 19980925; DE 1056138 A
    19981204
FD- WO 200018907 A2 C12N-015/11
    <DS> (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE
DK
   EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK
LR LS
   LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ
TM TR
    TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW
    <DS> (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE
LS
   LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ TZ UG ZW
                                  Based on patent WO 200018907
                 A C12N-015/11
FD- AU 9961936
                                  Based on patent WO 200018907
                 A2 C12N-015/11
FD- EP 1115858
    <DS> (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU
LV
   MC MK NL PT RO SE SI
                                  Based on patent WO 200018907
                 B1 C12N-015/11
FD- EP 1115858
    <DS> (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL
PT
    SE
                                  Based on patent EP 1115858
FD- DE 59904870
                 G C12N-015/11
              Based on patent WO 200018907
                 T3 C12N-015/11 Based on patent EP 1115858
FD- ES 2196864
```

```
LA- WO 200018907 (G<PG> 28); EP 1115858 (G); EP 1115858 (G)
DS- <NATIONAL> AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE
    FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS
LT LU
   LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR
TT UA
   UG US UZ VN YU ZA ZW
DS- <REGIONAL> AT; BE; CH; CY; DE; DK; EA; ES; FI; FR; GB; GH; GM; GR;
    IT; KE; LS; LU; MC; MW; NL; OA; PT; SD; SE; SL; SZ; TZ; UG; ZW; AL;
LI:
   LT; LV; MK; RO; SI
AB- <PN> WO 200018907 A2
AB- <NV> NOVELTY - Antisense nucleic acids (I) targeted against a
specific
    nucleic acid sequence within ICAM-1, comprising at least 1 of 30
    sequences ((II)-(XXXI) of 20 nucleotides, given in the
specification,
    are new.
AB- <BASIC> DETAILED DESCRIPTION - Novel antisense nucleic acids (I)
    targeted against a specific nucleic acid sequence within ICAM-1,
    comprising at least 1 of 30 sequences ((II)-(XXXI) of 20
nucleotides,
    given in the specification.
        E.g.:
        GGCGTGGCTT GTGTGTTCGG (II);
        GGAGGCGTGG CTTGTGTGTT (VIII); and
       AAATTGGCTC CATGGTGATC (XVIII).
        INDEPENDENT CLAIMS are also included for the following:
        (1) a vector containing at least 1 antisense nucleic acid as in
    (I);
        (2) a host cell containing at least 1 antisense nucleic acid or
    vector as in (I) or (1); and
        (3) a transgenic organism, which comprises at least 1 stably
    integrated nucleic acid in its genetic material comprising 1 of
(I).
        ACTIVITY - Cytostatic; anti-inflammatory; dermatological;
    antiviral; antirheumatic; antiarthritic; immunosuppresive;
    antipsoriatic; antiasthmatic; antitussive.
        MECHANISM OF ACTION - Antisense therapy; gene therapy.
        USE - The antisense nucleic acids or vectors are used to
inhibit or
    eliminate acute or chronic inflammatory diseases of humans, virus
    infection, metastasis, inflammation of the skin, mobilization of
    hematopoietic stem cells, coughs and all biological process under
the
    influence of ICAM-1, ulcerative colitis, rheumatoid arthritis,
lupus
    erythematosus, organ rejection, graft-versus-host reaction after
bone
    marrow transplantation, psoriasis, asthma and neurodermatitis. In
    particular, the antisense nucleic acids are used to treat acute or
    chronic inflammation of gum disease. The antisense nucleic acids
    regulate or suppress ICAM-1 gene expression. The antisense nucleic
    acids or vectors can be used to suppress immune reactions against
```

```
gene
    therapy using viral or non-viral vectors in mammals. The antisense
    nucleic acids may also be used in kits to diagnose ICAM-1
associated
    disturbances (claimed).
        DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The diagram shows ICAM-1 expression
in
    primary umbilical cord endothelium cells.
       pp; 28 DwgNo 3A/3
AB- <TF> TECHNOLOGY FOCUS - BIOTECHNOLOGY - Preferred Antisense
Sequences:
    The antisense nucleic acids contain DNA, RNA, and/or modified DNA
DE- <TITLE TERMS> NOVEL; NUCLEIC; ACID; SPECIFIC; SEQUENCE; GENE;
    TREAT; INFLAMMATION; METASTASIS
DC- B04; D16; P14
IC- <MAIN> C12N-015/11; C12N-015/63
IC- <ADDITIONAL> A01K-067/00; A01K-067/027; A61K-031/7088; A61K-
031/711;
    A61K-048/00; A61P-031/00; A61P-035/00; A61P-037/00; C07H-021/00;
    C12N-005/10; C12Q-001/68; A61P-035-00; A61P-037-00
MC- <CPI> B04-E06; B04-E08; B04-F0100E; B04-P0100E; B11-C08E5; B12-
    B12-K04F; B14-A02; B14-C03; B14-C06; B14-C09B; B14-G02C; B14-H01B;
   B14-K01A; B14-K01B; B14-N06; B14-N17C; B14-S03; D05-H09; D05-H12D2;
   D05-H12E; D05-H18B
FS- CPI; EngPI | |
3073579
```

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C12N 15/11, C07H 21/00, A61K 31/7088, C12Q 1/68, A01K 67/027 // A61P 31/00, 35/00, 37/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/18907

A2 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

6. April 2000 (06.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/06972

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. September 1999

(21.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 44 111.8 25. September 1998 (25.09.98) 198 56 138.5 4. Dezember 1998 (04.12.98) DE 199-26 110.5 8. Juni 1999 (08.06.99) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser KREBSFORSCHUNGSZENTRUM, **DEUTSCHES** STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PATZEL, Volker [DE/DE]; Fr.-Fröbel-Strasse 10, D-63457 Hanau (DE). KRONEN-WETT, Ralf [DE/DE]; Schröderstrasse 103, D-69120 Heidelberg (DE). STEIDL, Ulrich [DE/DE]; Mühltalstrasse 13, D-69121 Heidelberg (DE). HAAS, Rainer [DE/DE]; Fritz-Frey-Strasse 8, D-69121 Heidelberg (DE). SCZA-KIEL, Georg [DE/DE]; Beintweg 9a, D-69181 Leimen (DE).

(74) Anwalt: PERREY, Ralf; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB. BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

- (54) Title: ANTISENSE-SEQUENCES FOR INHIBITING THE EXPRESSION OF THE ADHESION MOLECULE ICAM-1
- (54) Bezeichnung: ANTISENSE-SEQUENZEN FÜR DIE HEMMUNG DER EXPRESSION DES ADHÄSIONSMOLEKÜLS ICAM-1

(57) Abstract

The invention relates to specific antisense nucleic acids which inhibit or regulate the expression of the adhesion molecule ICAM-1 in mammalian cells, notably human cells, to vectors and host cells containing these antisense nucleic acids and to pharmaceutical compositions which contain said antisense nucleic acids and are designed to control or treat, for example, acute or chronic inflammatory diseases. The invention also relates to diagnostic kits containing the above antisense nucleic acids.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft spezifische Antisense-Nukleinsäuren, welche die Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1 in Säugerzellen, insbesondere menschlichen Zellen, hemmen bzw. regulieren, diese Antisenso-Nukleinsäuren enthaltende Vektoren und Wirstzellen sowie diese Antisense-Nukleinsäure enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen zur Hemmung oder Behandlung von beispielsweise akut oder chronisch entzündlichen Erkrankungen und diese Antisense-Nuleinsäuren enthaltende Kits für diagnostische Zwecke.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	RS	Spenien	LS	Lesotho	81	Slowenies
AM	Armenien	F	Finnland	LT	Litanea	SK	Slowakei
AT	Osterreich	PR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	
AU	Australien	GA	Gabus	LV	Lettland	82	Scnegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgica	MD	Republik Moldan	TG	Tachad
BB	Barbedos ·	GH	Ghana	MG	Madagaskar		Togo
BB	Belgien	GN	Guinea	MK		· TJ	Tedschikistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland	672.2	Die chemalige jogoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Republik Mazedonica Mali	TR	Tarkei
ÐJ	Benin	1R	lifand	MN		TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien .	11.	imel		Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	13	Island	MR	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	IT	Relien	MW	Malawi	us	Vereinigte Staaten von
CF	Zentralafrikanische Republik	JP		MX	Mexiko		Amerika
CG	Kongo	KR	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CH	Schweiz	KG	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire		Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CM	Kamerun	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Nousceland	zw	Zimbahwe
CN	China		Korea	PL.	Polen		
CU		KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	Kuba	KZ	Kasachetan	RO	Rumanien		
cz	Techechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	L	Licchtenstein	SD	Saden		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
KR.	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/18907 PCT/EP99/06972

"Antisense-Sequenzen für die Hemmung der Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1"

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft spezifische Antisense-Nukleinsäuren, welche die Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1 in Säugerzellen, insbesondere menschlichen Zellen, hemmen, und diese Antisense Nukleinsäuren enthaltende Vektoren und Wirtszellen sowie diese Antisense-Nukleinsäure enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen zur Behandlung von insbesondere akut oder chronisch entzündlichen Erkrankungen, Virusinfektionen, Metastasierung, Entzündungen der Haut, Mobilisierung von hämatopoetischen Stammzellen, Erkältung und alle biologischen Prozesse unter Beteiligung von ICAM-1 auf molekularer Ebene.

Entzündungen sind Reaktionen des vaskularisierten Gewebes auf Reizungen wie zum Beispiel Infektionen und mechanische Verletzungen, Beispiele für entzündliche Erkrankungen sind unter anderem Morbus Crohn, rheumatoide Arthritis und Organabstossungsreaktionen, Virusinfektionen, Metastasierung, Entzündungen der Haut, Mobilisierung von hämatopoetischen Stammzellen, Erkältung und alle biologischen Prozesse unter Beteiligung von ICAM-1 auf molekularer Ebene. Die Infiltration von Leukozyten ist ein wichtiger Schritt bei pathologischen Entzündungsreaktionen, wobei Zell-Zell-Adhäsion hierfür den initialen Schritt darstellt. Adhäsion wird durch Oberflächenproteine auf Leukozyten und der endothelialen Oberfläche in Rezeptor-Ligand-analoger Weise vermittelt. Das endotheiale Oberflächenprotein ICAM-1 nimmt bei solchen Zell-Zell-Kontakten die Rolle des Rezeptors für die Leukozytenliganden CD11a/CD18, auch LFA1 genannt, und CD11b/CD18, auch Mac-1 genannt, ein. Monoklonale Antikörper gegen Leukozyten-Adhäsionsmoleküle können die Adhäsion von Leukozyten und Endothelzellen sowohl in vitro als auch in vivo hemmen (Arfors et al. 1987 Blood 69:338-340; Vedder et al. 1988 J. Cli. Invest. 81:939-944). Bei verschiedenen Formen akuter und chronischer Entzündungen scheint daher die Hemmung des Adhäsionsmoleküls ICAM-1 erfolgversprechend.

Kausale Therapieansätze bei pathologischen Entzündungsreaktionen mit Hilfe von Substanzen, die auf molekularer Ebene eingreifen, befinden sich gegenwärtig im experimentellen Stadium. Zum Beispiel werden mit gewissem Erfolg sowohl monoklonale Antikörper gegen LFA1 getestet als auch ICAM-1-gerichtete Antisense-Oligonukleotide (Yacyshyn et al., 1998 Gastroenterology 114: 1133-1142; Stepkowski et al. 1995 Transplant. Proc. 27: 113; Kavanaugh et al., 1994 Arthritis-Reum. 37: 992-999; Arfors et al. 1987 Blood 69:338-340; Vedder et al. 1988 J. Cli. Invest. 81-939-944; Bennett et al. 1997 J. Pharmacol. Exp. Ther. 280:988-1000). Nukleinsäuren als therapeutische Moleküle haben grundsätzliche Vorteile gegenüber anderen Substanzklassen wie zum Beispiel Peptiden und Proteinen. Hierzu zählen ihre geringe oder nicht vorhandene Immunogenität bzw. Nebenwirkungen und Toxizität.

Da die Auswahl der Antisense-Sequenzen bislang eher willkürlich und ohne rationale Auswahlkriterien erfolgte, war ein großer Teil der untersuchten Sequenzen nicht effektiv. Die Effektivität von Antisense-Inhibitoren in lebenden Systemen wird durch das Assoziationsverhalten *in vitro* reflektiert. Wichtige Einflußgrößen auf das Assoziationsverhalten zwischen der Antisense-Nukleinsäure und der Target-RNA, wie beispielsweise die Zugänglichkeit der Target-RNAs für die Antisense-Nukleinsäuren, wurden nicht berücksichtigt. Ferner wurden bei den Antisense-RNAs die strukturelle Vielfalt nicht berücksichtigt und damit das Potential von effektiven Antisense-Inhibitoren nicht ausgeschöpft.

Somit liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, Antisense-Nukleinsäuren bereitzustellen, die eine besonders wirkungsvolle Hemmung der ICAM-1-Genexpression in Säugerzellen aufweisen.

Diese Aufgabe wird durch die in den beigefügten Patentansprüchen gekennzeichneten Ausführungsformen gelöst. Insbesondere wird eine Antisense-Nukleinsäure bereitgestellt, welche gegen eine spezifische RNA-Sequenz von ICAM1 als Target bzw. Zielmolekül gerichtet ist und mindestens eine Sequenz, ausge-

wählt aus SEQ ID NO 1-30, enthält.

Der Begriff "Antisense-Nukleinsäure" bedeutet ein natives, halbsynthetisches, synthetisches oder modifiziertes Nukleinsäuremolekül aus Desoxyribonukleotiden und/oder Ribonukleotiden und/oder modifizierten Nukleotiden.

Die lokale Zielsequenzen im ICAM-1-Gen umfassen die Positionen 1627-1671 (SEQ ID NO 31; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 1-12), 59-82 (SEQ ID NO 32; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 13-15), 593-634 (SEQ ID NO 33; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 16-23), 1219-1242 (SEQ ID NO 34; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 24 und 25), 1384-1410 (SEQ ID NO 35; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 26-28) oder 1851-1874 (SEQ ID NO 36; Antisense-Nukleinsäuren mit den SEQ ID NO 29 und 30).

Die erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäuresequenzen zeigen eine signifikant stärkere Hemmung als die vier wirksamsten bekannten Antisense-Oligonukleotide der Fa. ISIS Inc., ("ISIS1570", "ISIS2302", "ISIS1939" und "ISIS3067") und sind daher ausgezeichnete Inhibitoren der ICAM-1 Expression in lebenden Zellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Vektor, der die vorstehend definierte, erfindungsgemäße Antisense-Nukleinsäure oder der eine entsprechende, zur Antisense-Nukleinsäure komplementäre DNA-Sequenz enthält, die nach einer Transkription in geeigneten Wirtszellen zur vorstehend definierten, erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäure führt. Der erfindungsgemäße Vektor kann vorzugsweise geeignete regulatorische Elemente, wie Promotoren, Enhancer, Terminationssequenzen, oder virale Sequenzen enthalten. In einer erfindungsgemäßen Ausführungsform kann der Vektor beispielsweise (i) zur stabilen Integration der erfindungsgemäßen Nukleinsäure in das genetische Material einer Wirtszelle verwendet werden und/oder (ii) für erhöhte zelluläre Aufnahme geeigent sein und/oder (iii) nukleäre Importsignale enthalten und/oder (iv) zum Zell-Zell-Transport geeignet sein.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Wirtszelle, welche die erfindungsgemäße Antisense-Nukleinsäure oder den erfindungsgemäßen Vektor enthält. Geeignete Wirtszellen sind beispielsweise Säugerzellen, insbesondere menschliche Zellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine pharmazeutische Zusammensetzung, welche die erfindungsgemäße Antisense-Nukleinsäure oder ein Gemisch von mindestens zwei erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäuren oder den erfindungsgemäßen Vektor, gegebenfalls in einem im Stand der Technik bekannten, pharmazeutisch verträglichen Träger und/oder Verdünnungsmittel enthält. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung kann zur Hemmung oder Beseitigung von insbesondere akut oder chronisch entzündlichen Krankheitszuständen, beispielsweise Morbus Crohn, rheumatoide Arthritis, Organabstoßungsreaktionen, Virusinfektionen, Metastasierung, Entzündungen der Haut, Mobilisierung von hämatopoetischen Stammzellen, Erkältung und alle biologischen Prozesse unter Beteiligung von ICAM-1 auf molekularer Ebene, Colitis ulcerosa, Rheumatoide Arthritis, Lupus erythematodes, "Graft-versus-host Reaktionen" nach allogener Knochenmarkstransplantation, Psoriasis, Asthma, Neurodermitis durch transiente oder stabile Integration der erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäure mittels Transformation bzw. Transfektion und anderen im Stand der Technik bekannten Einschleusungsverfahren in ICAM-1 exprimierenden Wirtszellen verwendet werden. Ferner kann die erfindungsgemäße Zusammensetzung auch für kosmetische Zwecke, beispielsweise zur Behandlung von Akne, verwendet werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform kann die erfindungsgemäße Zusammensetzung zur Behandlung von Parodontose bzw. entzündlichen Erkrankungen der Mundhöhle, insbesondere bei entzündlichen Zahnfleischerkrankungen verwendet werden. Die Parodontose ist eine weitverbreitete Krankheit der Mundhöhle. Zirka 20% der Bevölkerung leiden an temporären oder chronischen Zahnfleischentzündungen, die auf einer Entzündung des sog. Kontaktepithels des Zahnfleisches beruhen. Bei extremer Ausbildung dieser Entzündungen kann es durch die Einwanderung von Bakterien in das darunter gelegene Mesenchym zur Durch-

tränkung des Zahns mit Endotoxinen und letztendlich zum Zahnverlust führen. Ursachen für eine starke Entzündung des Kontaktepithels kann eine unkontrollierte Ausbreitung von mikrobiellen Plaque der Bakterienflora in der Mundhöhle sein oder ein Versagen des Immunsystemes zur Hemmung von Entzündungsprozessen. In ersterem Falle wird der Patient durch mechanische Beseitigung des bakteriellen Befalls durch Säuberung des Zahnes und/oder Verabreichung von Antibiotika behandelt. Bei zirka 20% aller Parodontose-Patienten liegt jedoch eine therapieresistente Parodontitis vor, bei der keine parodontalpathogenen Keime nachzuweisen sind. Hier ist die Parodontitis auf eine inadäquate Reaktion des Immunsystems auf die natürliche Ausbreitung von Plaquebakterien zurückzuführen.

Bei krankhaften Zahnfleischentzündungen werden bisher vor allem Antibiotika gegen Entzündungserreger mit wechselndem Erfolg lokal verwendet. Eine alternative Therapie bei fortgeschrittenen Stadien der Parodontose stellen sogenannte GTR-Ansätze (Guided Tissue Regeneration) dar, bei denen der Versuch unternommen wird, den durch die Erkrankung verloren gegangene Zahnhalteapparat zu regenerieren. Der Therapieerfolg hängt bei diesem Ansatz entscheidend von der Entzündungsfreiheit während der Reparationsphase ab.

Ferner können die erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäuren zur Regulation oder Suppression der ICAM-1-Genexpression in Säugerzellen verwendet werden.

Rekombinante Adenoviren können ruhende Zellen mit hoher Effizienz infizieren und werden als virales Vektorsystem zur Einschleusung therapeutischer Gene in menschliche Zellen in der somatischen Gentherapie überprüft und experimentell angewendet. Therapeutische Strategien zielen beispielsweise auf genetische Erkrankungen der Lunge oder benutzen die schnelle Akkumulation adenoviraler Partikel in Lebergewebe. Eine der Haupthürden für die Anwendung dieses Vektorsystems ist mit der schnellen Induktion einer Immunantwort gegen den Vektor verknüpft, der auch die Funktionen des Genes für das Adhäsionsmolekül ICAM-1 einschließt. Zum Beispiel wird Lungengewebe kurz nach der Behandlung mit Adenovektoren von Zellen des Immunsystems infiltriert was zu massiven

Entzündungsreaktionen führt. Zur Überwindung der unerwünschten Immunantwort gegen adenovirale Vektoren kann daher die Anwendung von ICAM-1-gerichteten Antisense-Nukleinsäuren während der Behanldung mit adenoviralen Vektoren wesentlich beitragen.

Somit ist ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Antisense-Nukleinsäuren zur Unterdrückung der Immunreaktion gegen gentherapeutisch eingesetzte virale, beispielsweise adenovirale, oder nicht-virale Vektoren in Säugern, insbesondere Mensch.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein mindestens eine oder mehrere erfindungsgemäße Antisense-Nukleinsäuren enthaltender Kit zur Diagnose von ICAM-1-assoziierten Störungen bzw. Krankheiten von Säugern, insbesondere Mensch, wobei die Antisense-Nukleinsäuren mindestens eine nachweisbare Markierung, beispielsweise an Nukleotide gekoppelte Fluoreszenzfarbstoffe, Biotin oder Digoxygenin oder radioaktive Isotope, enthalten.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein transgener Organismus bzw. Säuger, welcher mindestens eine in das genetische Material stabil integrierte Nukleinsäure enthält, wobei diese Nukleinsäure nach der Transkription eine RNS-Sequenz, die mindestens eine Sequenz, ausgewählt aus SEQ ID NO 1-30 und dargestellt als RNS, umfaßt.

Die Figuren zeigen:

Figur 1 zeigt die erfindungsgemäßen ICAM-1-gerichteten Antisense-Oligonukleotidsequenzen, wobei sich die Nummerierung der Sequenzpositionen auf die Referenz "Chian et al. 1991 J. Biol. Chem. 266: 18162-18171" bezieht. (A) zeigt die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 1-12 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 1627-1671 (SEQ ID NO 31), (B) zeigt die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 13-15 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 59-82 (SEQ ID NO 32), (C) zeigt die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 16-23 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 593-634 (SEQ ID NO 33), (D) zeigt

die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 24 und 25 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 1219-1242 (SEQ ID NO 34), (E) zeigt die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 26-28 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 1384-1410 (SEQ ID NO 35) und (F) zeigt die Antisense-Oligonukleotide SEQ ID NO 29 und 30 gegen die lokale ICAM-1-Zielsequenz pos. 1851-1874 (SEQ ID NO 36).

Figur 2 ist eine graphische Darstellung der Hemmung der Genexpression von ICAM-1 in ECV304-Zellen nach Lipofectin-vermittelter Transfektion mit bekannten und erfindungsgemäßen Phosphorothioat-modifizierten Antisense-Oligonukleotiden und Cytokin-Stimulation der ICAM-1 Expression. Es ist deutlich ersichtlich, daß die getesteten erfindungsgemäßen Antisense-Oligonukleotide 1630A, C, D, E, H, I, J und L (SEQ ID NO 1, 3-8 und 10), AUGC (SEQ ID NO 5) und 1840B (SEQ ID NO 30) eine signifikant stärkere Hemmung aufweisen als beispielsweise die bekannten Antisense-Oligonukleotide ISIS1570, ISIS2302, ISIS1939 und ISIS3067 der Fa. ISIS Inc. Als Negativkontrolle "NEG" wurde ein als ungünstig vorhergesagtes ICAM-1-gerichtetes Antisense-Olionukleotid mit der Sequenz 5'-GGAAAGTGCCATCCTTTAGA-3' (SEQ ID NO 37) verwendet. Die Oligonukleotide nsISIS1570 und nsISIS2302 sind von ISIS Inc. verwendete Kontrollen.

<u>Figur 3</u> ist eine graphische Darstellung der ICAM-1 Expression in (A) primären Nabelschnurendothelzellen und (B) primären microvaskulären Endothelzellen. "LIPO" bedeutet "Lipofectin"; "unstim" nicht-stimuliert; "stim" stimuliert.

Durch die nachfolgenden Beispiele wird die vorliegende Erfindung näher erläutert.

Beispiel 1

Ein 60%-80% konfluenter Monolayer der Endothelzellinie ECV304 wurde unter Verwendung des kationischen Lipids DOTMA (LIPOFECTIN, Life Technologies, Karlsruhe) entsprechend der Angaben des Hersteller mit den Oligonukleotiden transfiziert. Dabei wurden Konzentrationen von 0,1 μ M Oligonukleotid sowie 5 μ g/ml LIPOFECTIN und das Serum-freie Medium OptiMEM (Life Technologies)

verwendet. Nach Zugabe des Transfektionsansatzes wurden die Zellen 4 h bei 37°C inkubiert und anschließend das Serum-freie Transfektionsmedium gegen Medium 199 mit 10% FCS ausgetauscht. Nach einer weiteren Inkubationszeit von 4 h wurde das Medium erneut durch Medium 199 mit 10% FCS und 200 U/ml Interleukin 1β ersetzt. Nach einer Stimulationszeit von 16 h bei 37°C wurden die Endothelzellen durch eine 5-minütige Trypsinierung von der Zell-kulturschale abgelöst und mit einem Phycoerythrin-gekoppelten, ICAM-1-spezifischen monoklonalen Antikörper gefärbt. Die ICAM-1-Expression wurde als mittlere Fluoreszenzintensität durchflußzytometrisch bestimmt. Das Ausmaß der Hemmwirkung eines Antisense-Oligonukleotids wurde nach folgender Formel berechnet:

[(ICAM-1-Expression-Antisense-Oligonukleotid-behandelter, stimulierter ECV304) - (ICAM-1-Expression unbehandelter, nicht stimulierter ECV304)]/[(ICAM-1-Expression unbehandelter, stimulierter ECV304) - (ICAM-1-Expression unbehandelter, nicht stimulierter ECV304)]

Beispiel 2

5

10

15

Primäre Nabelschnurendothelzellen bzw. primäre microvaskuläre Endothelzellen (je 5 x 10⁴ Zellen) wurden in 24-Well-Platten kultiviert (Medium: endothelial cell growth medium MV, PromoCell, Heidelberg) und mit Oligonukleotiden transfiziert (100 pmol, Endkonzentration 0,1 μ M; 10 μ l Lipofectin [Life Technologies]; 1 ml OPTIMEM-Medium). Nach fünfstündiger Inkubation wurden die Zellen gewaschen, in "endothelial cell growth medium MV" (PromoCell, Heidelberg) für 3 Stunden weiter inkubiert, und die ICAM-1-Expression mit rHu-IL-1ß für 18 Stunden stimuliert. Anschließend wurden die Zellen Trypsin-behandelt, mit isotonischem Puffer gewaschen und mit einem PE-konjugierten ICAM-1-gerichteten Antikörper gefärbt. Die Expression von ICAM-1 wurde durch FACS-Analyse quantifiziert. Die Ergebnisse sind für die getesteten Antisense-ODN in den beiden Balkendiagrammen dargestellt (vgl. Figuren 3A und 3B).

"Antisense-Sequenzen für die Hemmung der Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1"

Ansprüche

- 1. Antisense-Nukleinsäure, welche gegen eine spezifische Nukleinsäure-Sequenz von ICAM-1 gerichtet ist und mindestens eine Sequenz, ausgewählt aus SEQ ID NO 1-30, enthält.
- Antisense-Nukleinsäure nach Anspruch 1, welche Desoxyribonukleotide und/oder Ribonukleotide und/oder modifizierte Desoxyribo- oder Ribonukleotide enthält.
- 3. Vektor, enthaltend mindestens eine der nach Anspruch 1 oder 2 definierten Antisense-Nukleinsäuren.
- 4. Wirtszelle, enthaltend mindestens eine nach Anspruch 1 oder 2 definierten Antisense-Nukleinsäuren oder den nach Anspruch 3 definierten Vektor.
- 5. Pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend die Antisense-Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2 oder ein Gemisch von mindestens zwei Antisense-Nukleinsäuren nach Anspruch 1 oder 2 oder den Vektor nach Anspruch 3.
- 6. Verwendung der Antisense-Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2 oder des Vektors nach Anspruch 3 zur Hemmung oder Beseitigung von akut oder chronisch entzündlichen Krankheitszuständen beim Menschen, Virusinfektionen, Metastasierung, Entzündungen der Haut, Mobilisierung von hämatopoetischen Stammzellen, Erkältung und alle biologischen Prozesse unter Beteiligung von ICAM-1 auf molekularer Ebene, Colitis ulcerosa, Rheumatoide Arthritis, Lupus erythematodes, Organabstos-

- sungsreaktionen, "Graft-versus-host-Reaktionen" nach allogener Knochenmarkstransplantation, Psoriasis, Asthma, Neurodermitis.
- 7. Verwendung nach Anspruch 6, wobei die akut oder chronisch entzündlichen Krankheitszustände entzündliche Erkrankungen der Mundhöhle, insbesondere entzündliche Zahnfleischerkrankungen sind.
- Verwendung der Antisense-Nukleinsäure nach Anpsruch 1 oder 2 oder des Vektors nach Anspruch 3 oder der pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 5 zur Regulation oder Suppression der ICAM-1-Genexpression.
- 9. Verwendung der Antisense-Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2 oder des Vektors nach Anspruch 3 oder der pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 5 zur Unterdrückung der Immunreaktion gegen gentherapeutisch eingesetzte virale oder nicht-virale Vektoren in Säugern.
- 10. Kit zur Diagnose von ICAM-1-assoziierten Störungen bzw. Krankheiten von Säugern, enthaltend mindestens eine oder mehrere Antisense-Nukleinsäuren nach Anspruch 1 oder 2 mit mindestens einer nachweisbaren Markierung.
- 11. Transgener Organismus, welcher mindestens eine in das genetische Material stabil integrierte Nukleinsäure enthält, wobei diese Nukleinsäure nach der Transkription eine RNS-Sequenz, die mindestens eine Sequenz, ausgewählt aus SEQ ID NO 1-30 und dargestellt als RNS, umfaßt.

FIG. 1

ICAM-1-gerichtete Antisense-Oligonukleotide - Sequenzen

Die Nummerierung der Squenzpositionen bezieht sich auf die Referenz: Chiang et al. 1991 J. Biol. Chem. 266: 18162-18171.

(A)
Lokale Zielsequenz (pos. 1627-1671):

Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

SEQ	ID No.	
1 .	1630A	3´-GGCTTGTGTGTCGGTGCGG-5´
2	1630B	3'-TACTTTGGCTTGTGTTCG-5'
3	1630C	3'-TTCCCTGGGGGTACTTTGGC-5'
4	1630D	3'-CCCTGGGGGTACTTTGGCTT-5'
5	1630E	3'-TTGGCTTGTGTGTCGGTGC-5'
6	1630H	
7	16301	3'-CTTGTGTGTTCGGTGCGGAG-5'
8	1630J	3'-TTGTGTGTCGGTGCGGAGG-5'
9	1630K	3´-TGTGTGTCGGTGCGGAGGG-5´
10		3´-GTGTGTTCGGTGCGGAGGGA-5´
11	1630L	3°-TGTGTTCGGTGCGGAGGGAC-5°
	1630N	3'-TGTTCGGTGCGGAGGGACTT-5'
12	1630P	3'-CCTGGGGGTACTTTGGCTTG-5'

(B)

Lokale Zielsequenz (pos. 59-82):

60 70 80
I I I
5'-CCTCAGCCTCGCTATGGCTCCCAG-3'

Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

SEQ.ID No.

13 AUGA 3'-TCGGAGCGATACCGAGGGTC-5'

14 AUGB 3'-AGTCGGAGCGATACCGAGGG-5'

15 AUGC 3'-GGAGTCGGAGCGATACCGAG-5'

(C)

Lokale Zielsequenz (pos. 593-634):

600 610 620 630

I I I I

5'-GGTGAGGAGATCACCATGGAGCCAATTTCTCGTGCCGCAC-3'

Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

SEQ	ID No.	
16	650A	3'-TACCTCGGTTAAAGAGCACG-5'
17	650B	3'-CTAGTGGTACCTCGGTTAAA-5'
18	650C	3'-CCACTCCTCTAGTGGTAC-5'
19	650D	3'-CCTCTCTAGTGGTACCTCGG-5'
20	650E	3'-TGGTACCTCGGTTAAAGAGC-5'
21	650F	3'-GTACCTCGGTTAAAGAGCAC-5'
22	650G	3'-ACCTCGGTTAAAGAGCACGG-5'
23	650H	3'-CGGTTAAAGAGCACGGCGTG-5'

(D)

Lokale Zielsequenz (pos. 1219-1242);

Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

SEQ ID Nr.

24 1200A 3'-TGTTCTTGGTCTGGGCCCTC-5'

25 1200B 3'-CTTGGTCTGGGCCCTCGAAG-5'

(E)

Lokale Zielsequenz (pos. 1384-1410):

Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

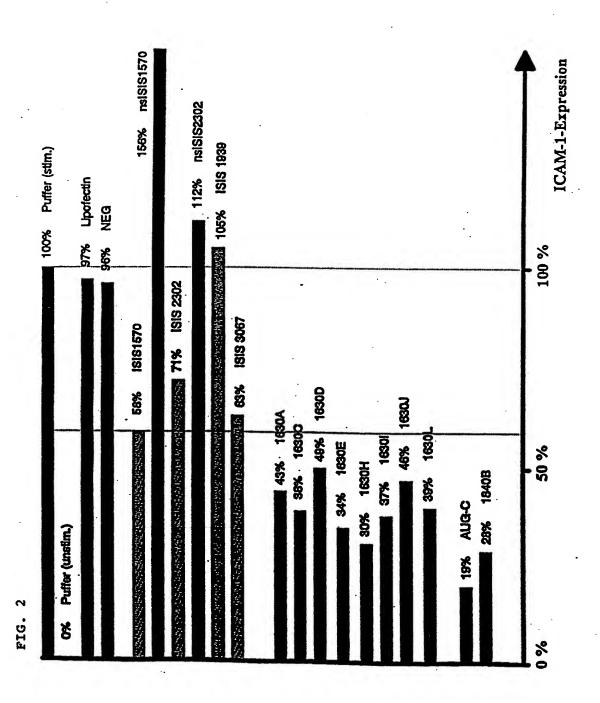
SEQ ID	Nr.	
26	1380A	3'-GGTAGCCCCTTAGTCACTGA-5'
27	1380B	3'-GTGACGGGTAGCCCCTTAGT-5'
28	1380C ·	3'-GTAGCCCCTTAGTCACTGAC-5'

(F) Lokale Zielsequenz (pos. 1851-1874):

1860 1870 | I | 5'-AAAACACTAGGCCACGCATCTGAT-3'

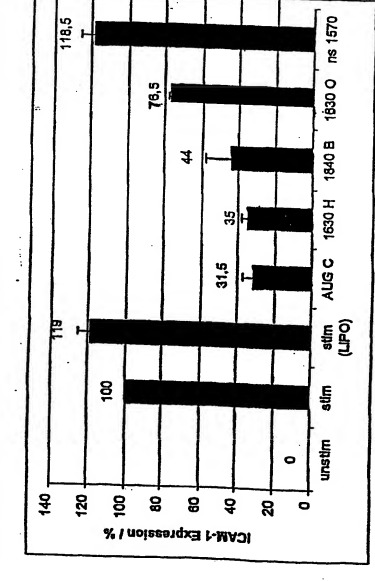
Getestete Antisense-Oligonukleotidsequenzen:

SEQ ID Nr.
29 1840A 3'-TTTTGTGATCCGGTGCGTAG-5'
30 1840B 3'-GTGATCCGGTGCGTAGACTA-5'

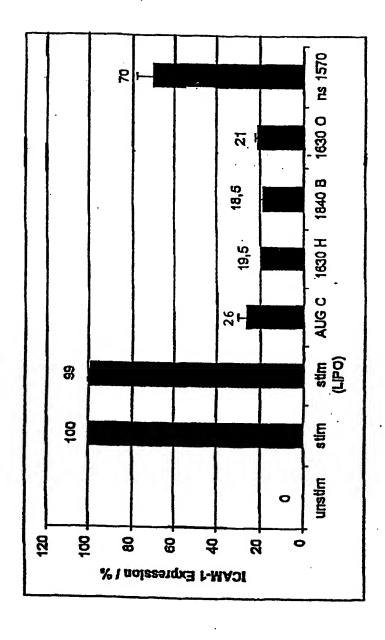


ERSATZBLATT (REGEL 26)





(B) Primäre microvaskuläre Endothelzellen



SEQUENZPROTOKOLL

<110>	Deutsches	Krebsforsc	hungszentrum
-------	-----------	------------	--------------

<120> Antisense-Sequenzen für die Hemmung der Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1

<130> ICAM-1 Antisense-Oligonukleotide

<140>

<141>

<150> 19844111.8

<151> 1998-09-25

<150> 19856138.5

<151> 1998-12-04

<150> 19926110,5

<151> 1999-06-08

<160> 37

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 1

ggcgtggctt gtgtgttcgg

20

<210> 2

<211> 20

<212> DNA

<213> Homo sapiens .

<400> 2

gcttgtgtgt tcggtttcat

20

<210> 3

<211> 20

<212> DNA

<213> Homo sapiens

WO 00/1	8907		•	PCT/EP99/06972
		2		
<400> 3	ggggtccctt			20
eggeeeeaeg	ggggccccc			20
<210> 4				
<211> 20				
<212> DNA				
<213> Homo	sapiens			
<400> 4				•
ttcggtttca	tgggggtccc			20
<210> 5				
<211> 20				
<212> DNA <213> Homo	canione			
(213) 1101110	Sapiens		-	
<400> 5			•	
cgtggcttgt	gtgttcggtt			20
			·	
<210> 6				-
<211> 20				
<212> DNA	•			
<213> Homo	sapiens			
<400> 6			•	
gaggcgtggc	ttgtgtgttc			20
		•		
(210> 7				
<211> 20				
212> DNA				
(213> Homo	sapiens			.•
400> 7	•			
gaggcgtgg	cttgtgtgtt			20
1	ı			
:210> 8				
211> 20				
212> DNA				
:213> Homo	sapiens			
:400> B			·	

20

gggaggcgtg gcttgtgtgt

<211> 20

		,	3			
<210> 9						
<211> 20						
<212> DNA						
<213> Homo sap	oiens	•				
<400> 9						
agggaggcgt ggc	ttgtgtg					20
<210> 10						
<211> 20						
<212> DNA	iona					
<213> Homo sap	itens					
<400> 10						
cagggaggcg tgg	cttatat					20
333 33 3	3 3					
<210> 11			•			
<211> 20						
<212> DNA	•	٠.				
<213> Homo sap	iens					
<400> 11						
ttcagggagg cgt	ggettgt				•	20
<210> 12	-					
<211> 20						•
<212> DNA		•				
<213> Homo sap	iens					
<400> 12						
gttcggtttc atg	ggggtcc	·				20
<210> 13						
<211> 20	•					
<212> DNA		•		•	•	
<213> Homo sap	iens					
<400> 13						
ctgggagcca tag	egagget -					20
	••	•				
<210> 14						

WO 00/18907	•	PCT/EP99/06972
	4	
<212> DNA	•	
<213> Homo sapiens		
<400> 14		
gggagccata gcgaggctga		20
<210> 15		
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sapiens		
Table 10mo Suptemb		
<400> 15		
gagccatagc gaggctgagg	·	20
		•
<210> 16		
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sapiens	·	
<400> 16		
gcacgagaaa ttggctccat	•	20
<210> 17		
<211> 20		
<212> DNA	•	
<213> Homo sapiens		
<400> 17		
aaattggctc catggtgatc		20 .
<210> 18		
<211> 20		
<212> DNA	·	
<213> Homo sapiens		
<400> 18		
catggtgatc tctcctcacc		
		20
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
<210> 19		•
211> 20		

<212> DNA

<213> Homo sapiens

WO 00/18907	PCT/E	P99/06972
	5	
<400> 19	3	
ggctccatgg tgatctctcc	2	0
	·	
<210> 20	• .	
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sapiens		
0.0		
<400> 20		
cgagaaattg gctccatggt	2	0
<210> 21		
<211> 21		•
<211> 20 <212> DNA		
<213> Homo sapiens		
(213) NOMO Bapiens		
<400> 21	•	
cacgagaaat tggctccatg	. 20	^
	2.	•
<210> 22	•	
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sapiens		
	•	
<400> 22		•
ggcacgagaa attggctcca	. 20)
	•	
<210> 23	•	
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sapiens		
<400> 23		
gtgcggcacg agaaattggc	20)
~210× 24		•.
<210> 24 <211> 20 ·		
		•
<212> DNA <213> Homo sapiens	•	
·· BOND SAPIERS		

20

ctcccgggtc tggttcttgt

20

WO 00/18907

gatgegtgge ctagtgtttt

<210> 30 <211> 20

<213> Homo sapiens

<pre><400> 35 cactgeccat cggggaatca gtgactg</pre>	WO 00/18907		PCT/EP99/06972
<pre>cactgcccat cggggaatca gtgactg</pre>	<400 > 35	8	
<pre><210> 36 <211> 24 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat</pre>			
<211> 24 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	cactgeceat eggggaatea gtgaetg		27
<211> 24 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37			
<212> DNA <213> Homo sapiens <400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	<210> 36		
<213> Homo sapiens <400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	<211> 24		
<400> 36 aaaacactag gccacgcatc tgat 24 <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	<212> DNA		
aaaacactag gccacgcatc tgat 24 <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	<213> Homo sapiens		
aaaacactag gccacgcatc tgat 24 <210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37			
<210> 37 <211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	<400> 36		
<211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	aaaacactag gccacgcatc tgat		24
<211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37			
<211> 20 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37	-210- 27		
<212> DNA <213> Homo sapiens <400> 37			
<213> Homo sapiens <400> 37			
<400> 37			
	<213> Homo sapiens		
	<400> 37		
			20

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C12N 15/11, C07H 21/00, A61K 31/7088. C12Q 1/68, A01K 67/027 // A61P 31/00, 35/00, 37/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **WO 00/18907**

Internationales Veröffentlichungsdatum:

6. April 2000 (06.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/06972

A3

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. September 1999

(21.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 44 111.8 25. September 1998 (25.09.98) DE 198 56 138.5 4. Dezember 1998 (04.12.98) DE 8. Juni 1999 (08.06.99) 199 26 110.5 DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser DEUTSCHES KREBSFORSCHUNGSZENTRUM. STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PATZEL, Volker [DE/DE]; Fr.-Fröbel-Strasse 10, D-63457 Hanau (DE). KRONEN-WETT, Ralf [DE/DE]; Schröderstrasse 103, D-69120 Heidelberg (DE). STEIDL, Ulrich [DE/DE]; Mühltalstrasse 13, D-69121 Heidelberg (DE). HAAS, Rainer [DE/DE]; Fritz-Frey-Strasse 8, D-69121 Heidelberg (DE). SCZA-KIEL, Georg [DE/DE]; Beintweg 9a, D-69181 Leimen (DE).

(74) Anwalt: PERREY, Ralf; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchen-29. Juni 2000 (29.06.00) berichts:

- (54) Title: ANTISENSE-SEQUENCES FOR INHIBITING THE EXPRESSION OF THE ADHESION MOLECULE ICAM-1
- (54) Bezeichnung: Antisense-sequenzen für die Hemmung der Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1

(57) Abstract

The invention relates to specific antisense nucleic acids which inhibit or regulate the expression of the adhesion molecule ICAM-1 in mammalian cells, notably human cells, to vectors and host cells containing these antisense nucleic acids and to pharmaceutical compositions which contain said antisense nucleic acids and are designed to control or treat, for example, acute or chronic inflammatory diseases. The invention also relates to diagnostic kits containing the above antisense nucleic acids.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft spezifische Antisenso-Nukleinsäuren, welche die Expression des Adhäsionsmoleküls ICAM-1 in Säugerzellen, insbesondere menschlichen Zellen, hemmen bzw. regulieren, diese Antisenso-Nukleinsäuren enthaltende Vektoren und Wirstzellen sowie diese Antisense-Nukleinsäure enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen zur Hemmung oder Behandlung von beispielsweise akut oder chronisch entzündlichen Erkrankungen und diese Antisense-Nuleinsäuren enthaltende Kits für diagnostische Zwecke.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeklungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL.	Albanien	200					
AM	Armenien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AT	Österreich	FI	Finnland	LT	Litanen	SK	Slowakei
AU		FR	Prankreich	w	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	8 Z	Swariland
	Aserbaidschan	CB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Techad
BA	Bosnien-Herzegowina	GB	Georgian	MD	Republik Moldan	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	· TJ	Tadschikisten
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die chemalige jugoslawische	TM	
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonies	TR	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali		Türkei
BJ	Benin	IR	Irland	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	n.	Israel	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Tsland	MW	Malawi	UG	Uganda
CA	Kanada	77	Ralien	MX	Mexiko	US	Vereinigte Straten von
CF	Zentralafrikanische Republik	IP	Japan	NE			Amerika
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niger Niederlande	UZ	Usbekistan .
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO		VN	Victuam
a	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik		Norwegon	YU	Jugoslawica
CM	Kamerun		Korea	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CN	China	KIR	Republik Korea	PL	Polen		
CU	Kuba	KZ	Kasachena	PT	Portugal		
CZ	Tschechische Republik	ič	St. Lucia	RO	Ruminien		
DE	Deutschland	ŭ	Liechtenstein	RU	Russische Föderation		
DK	Dånemark	LK		SD	Sudan		
EE	Estland	LR	Sri Lanka	SB	Schweden		
		1.45	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 99/06972

			PCT/EP 99/06972
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/11 C07H21/00 A61K31 //A61P31/00,35/00,37/00	/7088 C12Q1/6	B A01K67/027
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED	•	_
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system tollowed by classific C12N	ation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are inclu	ded in the Gelds searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical,	search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	elevant passages	Relevant to claim No.
Х 	WO 98 24797 A (HOKE GLENN D ;LEE (US); BRADLEY MATTHEWS O (US); [11 June 1998 (1998-06-11) page 20 -page 21 page 30, SEQ ID 7 claims	E CHE HUNG DYAD PHA)	1,2,5,6, 8,9
X	LEE CH. ET AL.: "Antisense gene suppression against human ICAM-1 and VCAM-1 in cultured human umb vein endothelial cells." SHOCK 1995 JUL;4(1):1-10, XP0008 page 3; table 1	, ELAM-1, 11ical	1,2,6,8
X Furth	or documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family m	embers are listed in annex.
"A" documer conside "E" eafler de filing da "L" documer which le citation "O" documer other m "P" documer later tha	It which may throw doubts on priority claim(s) or o cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or ears It published prior to the international filing date but in the priority date claimed	or prionity date and a cled to understand a invention "X" document of particular cannot be considered involve an inventive of particular cannot be considered document to combinate in the art. "&" document member of	
	March 2000	Date of mailing of the 14/04/20	International search report
Name and ma	eiling eddress of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentisan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized citicer Andres,	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No

PCT/EP 99/06972

0.40:	A POCHATION CONCERNS TO THE PROPERTY OF THE PR	PCT/EP 99/06972
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Ind.
Calogory	ondown of conditional wind and the conditional passages	Relevant to claim No.
A	BENNETT CF. ET AL.: "An ICAM-1 antisense oligonucleotide prevents and reverses dextran sulfate sodium-induced colitis in mice." J PHARMACOL EXP THER 1997 FEB;280(2):988-1000, XP002134404 cited in the application the whole document	1,2,5,6, 8,10
A ·	GEMMELL E. ET AL.: "Adhesion molecule expression in chronic inflammatory periodontal disease tissue." J PERIODONTAL RES 1994 JAN;29(1):46-53, XP000891655 the whole document	6,7
A	WO 95 28412 A (GUSTAFSSON KENTH T ;INST OF CHILD HEALTH (GB); BAETSCHER MANFRED W) 26 October 1995 (1995-10-26) abstract; claims	11
A	WO 94 05333 A (ISIS PHARMACEUTICALS INC) 17 March 1994 (1994-03-17) claims page 15, line 7 - line 19 page 26 -page 27	1,2,5,6, 8,9
A	CHIANG, MY. ET AL.: "Antisense oligonucleotides inhibit intercellular adhesion molecule-1 expression by two distinct mechanisms" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., vol. 266, 25 September 1991 (1991-09-25), pages 18162-18171, XP002134405 ISSN: 0021-9258 cited in the application the whole document	1,2,6,8
A	PATZEL V. ET AL.: "Theoretical design of antisense RNA structures substantially improves annealing kinetics and efficacy in human cells " NAT BIOTECHNOL 1998 JAN;16(1):64-8, XP002085109	·
Г	PATZEL V. ET AL.: "A theoretical approach to select effective antisense oligodeoxyribonucleotides at high statistical probability." NUCLEIC ACIDS RES 1999 NOV 15;27(22):4328-34, XP002134406	
	•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP99/06972

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	See Supplemental Sheet
	·
	•
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. 🔀	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4 🔲	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

PCT/ISA/210

The International Searching Authority has found that this international application contains several (groups of) inventions as follows:

1. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 31 (pos. 1627-1671), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

2. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 32 (pos. 59-82), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

3. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 33 (pos. 593-634), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

4. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 34 (pos. 1219-1242), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

5. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 35 (pos. 1384-1410), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

6. Claims: 1-11 (all in part)

Antisense nucleic acids directed against the ICAM-1 target sequence SEQ ID 36 (pos. 1851-1874), vectors, host cells, compounds, diagnostic kits and transgenic organisms containing the same and the utilization thereof.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP99/06972

ADD	IΤ	1OI	NAI	L M	[A]	ITER

PCT/ISA/210

Continuation of box I.1

Although claims 8 (insofar as it relates to an in vivo application), 6-7 and 9 relate to a method for the treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.

Form PCT/ISA/210.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 99/06972

	atent document I in search repor	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	9824797	A	11-06-1998	AU	1564897 A	29-06-1998
				ΕP	0950060 A	20-10-1999
						20 10 1333
WO	9528412	Α	26-10-1995	AU	1850599 A	29-04-1999
				AU	2233295 A	10-11-1995
				CA	2187802 A	26-10-1995
				EP	0755402 A	29-01-1997
				JP	10504442 T	06-05-1998
140	9405333		17 00 1004			
₩U	9405333	Α	17-03-1994	US	5591623 A	07-01-1997
	•			US	5514788 A	07-05-1996
				AU	673193 B	31-10-1996
				AU	4840193 A	29-03-1994
				AU	690858 B	30-04-1998
				AU	6449896 A	05-12-1996
				CA	2143748 A	17-03-1994
				EP	0662003 A	12-07-1995
				FI	950948 A	18-04-1995
				HU	69922 A	28-09-1995
				JP	2948541 B	13-09-1999
				JP	9182594 A	15-07-1997
				JP	2937903 B	23-08-1999
				JP	9182595 A	15-07-1997
				JP	2732546 B	30-03-1998
				JP	8500736 T	30-01-1996
				KR	178958 B	20-03-1999
				NO	950800 A	24-04-1995
			:	NZ	256171 A	20-12-1996
				US	5883082 A	16-03-1999
•				US	5843738 A	01-12-1998
				US	5789573 A	04-08-1998
				US	6015894 A	18-01-2097

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/06972

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 1PK 7 C12N15/11 C07H21/00 A61K31/7088 C12Q1/68 A01K67/027 //A61P31/00,35/00,37/00 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. WO 98 24797 A (HOKE GLENN D ; LEE CHE HUNG 1,2,5,6, (US); BRADLEY MATTHEWS O (US); DYAD PHA) 8.9 11. Juni 1998 (1998-06-11) Seite 20 -Seite 21 Seite 30, SEQ ID 7 Ansprüche X LEE CH. ET AL.: "Antisense gene 1,2,6,8 suppression against human ICAM-1, ELAM-1, and VCAM-1 in cultured human umbilical vein endothelial cells." SHOCK 1995 JUL;4(1):1-10, XP000892942 Seite 3; Tabelle 1 Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentiamilie * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Ammeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollüdiert, sondem nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den afgemeinen Stand der Technik definiert, eber nicht als besonders bedeutsam anzuseben ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Ookument, das jedoch enst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung toann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigtieit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Priorititsanspruch zweifeihaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer
anderen im Recherchenbericht genennten Veröffentlichung belegt werde
auß oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
ausgaführt)
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbanung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnatumen bezieht
"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmoldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentiamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 30. März 2000 14/04/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bedienstater Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni., Fex: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni., Andres, S

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 99/06972

ALC MECHANISM CONTRACTOR CONTRACT	
zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommender	Teile Betr. Anspruch Nr.
a gazo so a social a cominication	Deur, Arisprich Nr.
BENNETT CF. ET AL.: "An ICAM-1 antisense oligonucleotide prevents and reverses dextran sulfate sodium-induced colitis in mice." J PHARMACOL EXP THER 1997 FEB;280(2):988-1000, XP002134404 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1,2,5,6, 8,10
GEMMELL E. ET AL.: "Adhesion molecule expression in chronic inflammatory periodontal disease tissue." J PERIODONTAL RES 1994 JAN;29(1):46-53, XP000891655 das ganze Dokument	6,7
WO 95 28412 A (GUSTAFSSON KENTH T ;INST OF CHILD HEALTH (GB); BAETSCHER MANFRED W) 26. Oktober 1995 (1995-10-26) Zusammenfassung; Ansprüche	11
WO 94 05333 A (ISIS PHARMACEUTICALS INC) 17. März 1994 (1994-03-17) Ansprüche Seite 15, Zeile 7 - Zeile 19 Seite 26 -Seite 27	1,2,5,6,
CHIANG, MY. ET AL.: "Antisense oligonucleotides inhibit intercellular adhesion molecule—1 expression by two distinct mechanisms" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., Bd. 266, 25. September 1991 (1991—09—25), Seiten 18162—18171, XP002134405 ISSN: 0021—9258 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1,2,6,8
PATZEL V. ET AL.: "Theoretical design of antisense RNA structures substantially improves annealing kinetics and efficacy in human cells " NAT BIOTECHNOL 1998 JAN;16(1):64-8, XP002085109	·
PATZEL V. ET AL.: "A theoretical approach to select effective antisense oligodeoxyribonucleotides at high statistical probability." NUCLEIC ACIDS RES 1999 NOV 15;27(22):4328-34, XP002134406	
	BENNETT CF. ET AL.: "An ICAM—I antisense oligonucleotide prevents and reverses dextran sulfate sodium—induced colitis in mice." J PHARMACOL EXP THER 1997 FEB;280(2):988—1000, XP002134404 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument GEMMELL E. ET AL.: "Adhesion molecule expression in chronic inflammatory periodontal disease tissue." J PERIODONTAL RES 1994 JAN;29(1):46–53, XP000891655 das ganze Dokument WO 95 28412 A (GUSTAFSSON KENTH T ;INST OF CHILD HEALTH (GB); BAETSCHER MANFRED W) 26. Oktober 1995 (1995—10–26) Zusammenfassung; Ansprüche WO 94 05333 A (ISIS PHARMACEUTICALS INC) 17. März 1994 (1994–03–17) Ansprüche Seite 15, Zeile 7 – Zeile 19 Seite 26 – Seite 27 CHIANG, M.—Y. ET AL.: "Antisense oligonucleotides inhibit intercellular adhesion molecule—1 expression by two distinct mechanisms" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., Bd. 266, 25. September 1991 (1991–09–25), Seiten 18162–18171, XP002134405 ISSN: 0021–9258 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument PATZEL V. ET AL.: "Theoretical design of antisense RNA structures substantially improves annealing kinetics and efficacy in human cells" NAT BIOTECHNOL 1998 JAN;16(1):64–8, XP002085109 PATZEL V. ET AL.: "A theoretical approach to select effective antisense oligodeoxyribonucleotides at high statistical probability." NUCLEIC ACIDS RES 1999 NOV

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/06972

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß A	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
_	Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
,	Ansprüche Nr. well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bernerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
	ationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: he Zusatzblatt
•	·
1. 🔲	a der Anmeider alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser demationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
2. X 0	a für alle recherchleibaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine usätzliche Recherchengebühr gerechtiertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgeforden.
a. D D	a der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser ternationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, närnäch auf die nsprüche Nr.
4. Doctor	er Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- enbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst envährte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- Bt:
Bemerkung	pen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 31 (pos.1627-1671) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

2. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 32 (pos.59-82) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

3. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 33 (pos.593-634) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

4. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 34 (pos.1219-1242) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

5. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 35 (pos.1384-1410) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

6. Ansprüche: 1-11 (alle teilweise)

Antisense Nukleinsäuren die gegen die ICAM-1 Zielsequenz SEQ ID 36 (pos.1851-1874) gerichtet sind, Vektoren, Wirtszellen, Zusammensetzungen, Diagnose-Kits und Transgene Organismen die sie enthalten, und deren Verwendungen.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.1

Obwohl die Ansprüche 8 (insofern es sich um eine in vivo Verwendung handelt) und 6-7 und 9 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/06972

Im Recherchenbericht Datum der			PCI/EP 99/06972			
angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentlamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO 9824797	Α	11-06-1998	AU	1564897 A	29-06-1998	
		·	EP	0950060 A	20-10-1999	
WO 9528412	Α	26-10-1995	AU	1850599 A	29-04-1999	
			AU	2233295 A	10-11-1995	
			CA	2187802 A	26-10-1995	
			EP	0755402 A	29-01-1997	
			JP	10504442 T	06-05-1998	
WO 9405333	Α	17-03-1994	US	5591623 A	07-01-1997	
		•	US	5514788 A	07-05-1996	
			AU	673193 B	31-10-1996	
			AU	4840193 A	29-03-1994	
			AU	690858 B	30-04-1998	
			AU	6449896 A	05-12-1996	
			CA	2143748 A	17-03-1994	
			EP	0662003 A	12-07-1995	
			FI	950948 A	18-04-1995	
			HU	69922 A	28-09-1995	
			JP	2948541 B	13-09-1999	
			JP	9182594 A	15-07-1997	
			JP	2937903 B	23-08-1999	
			JP	9182595 A	15-07-1997	
•			JP	2732546 B	30-03-1998	
			JP	8500736 T	30-01-1996	
			KR	178958 B	20-03-1999	
:			NO	950800 A	24-04-1995	
•			NZ	256171 A	20-12-1996	
			US	5883082 A	16-03-1999	
			US	5843738 A	01-12-1998	
			US	5789573 A	04-08-1998	
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~		<del></del>	US	6015894 A	18-01-2097	